PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

11-243949

(43)Date of publication of application: 14.09.1999

(51)Int.CI.

//(C12N C12R C12N 15/09

(21)Application number: 10-050817

(22)Date of filing:

03.03.1998

(71)Applicant: TOYOBO CO LTD

(72)Inventor: TAKESHIMA SEIJI **HATTORI SHIZUO**

KAWAMURA YOSHIHISA

ADACHI KAZUO

MATSUSHITA KAZUNOBU

(54) GLUCOSE DEHYDROGENASE HAVING PQQ AS PROSTHETIC GROUP AND ITS **PRODUCTION**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a new glucose dehydrogenase producible in a mass at a low cost by gene recombination technique and useful for the determination of blood sugar level, etc. SOLUTION: This enzyme is (A) a protein composed of the amino acid sequence described by formula or (B) a protein composed of the amino acid sequence of formula Lou Pho Tr ate His The Ala Alp Lie Pro Let 18th Pro S' a provided that one or several amino acid sequences are deleted, substituted or added and having glucose dehydrogenase activity. The glucose dehydrogenase having PQQ as prosthetic group is produced by culturing a PQQ-producing transformed microorganism obtained by transforming a microorganism such as Pseudomonas aeruginosa with a recombinant vector integrated with a

DNA fragment containing a gene coding for the enzyme.

Wed Aso Lys Kis Leu Leo Air Lyg I to the Led Let Gif Ale Air Gin LO 27

Thy Asy The Ala City Are fal Gin Lys Asp Asp Gig See Ve The Hin 455 450 Tar Lat Gin Ann Pen Gly Ber Lim D'e Lyn Phu Thr Tor Am Gly Lin 470

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than

.nis Page Blank (uspto)

This Page Blank (uspto)

the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

This Page Blank (uspto)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-243949

(43)公開日 平成11年(1999) 9月14日

(51) Int.Cl.4	識別記号	FΙ					-	
C12N 9/04			C 1 2	N S	9/04	•	D	
1/21					1/21			
9/96	•			•	9/96			
15/09	ZNA			1	5/00		ZNAA	
// (C12N 9/04	<u> </u>	•						
		審查請求	未簡求	爾求項	夏の数34	OL	(全 18 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平10-50817		(71) 出願人 000003160					
			1		東洋紅	被株式	会社	
(22)出顧日	平成10年(1998) 3月3日			大阪府	大阪市	北区堂島浜2	丁目2番8号	
			(72) 第	e明者	竹鴝	滅嗣		
			1		福井県	敦賀市	東洋町10番24	号 東洋紡績株
					式会社	敦賀バ	イオ研究所内	
			(72) 🕏	朔者	服部	静夫		
					福井県	敦賀市	東洋町10番24	号 東洋紡績株
					式会社	敦賀バ	イオ研究所内	Ī
			(72)务	朔者	川村	良久		
					福井県	敦賀市	東洋町10番24	号 東洋紡績株
					式会社	と教質バ	イオ研究所内	
								最終頁に続く

(54) [発明の名称] PQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼおよびその製造方法

(57) 【要約】

【課題】 遺伝子組換え技術により、低コストでしかも 多量のPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲ ナーゼを提供する。

【解決手段】 PQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を組み込んでなる組換えベクターによりPQQ生産能を有する微生物を形質転換することによって得られた形質転換体を培養し、該培養物から採取されるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼおよびその製造方法。

【請求項1】 以下の(a)または(b)のタンパク質 であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲ

1

ナーゼ。

(a) 配列表・配列番号1に記載されたアミノ酸配列か らなるタンパク質

(b) アミノ酸配列(a) において、1もしくは数個の アミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸 配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を 有するタンパク質

【請求項2】 配列表・配列番号1に記載されるアミノ 酸配列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族と するグルコースデヒドロゲナーゼ。

【請求項3】 以下の(e)または(f)のタンパク質 であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲ ナーゼ、

(e) 配列表・配列番号3に記載されたアミノ酸配列か らなるタンパク質

(f) アミノ酸配列(e) において、1もしくは数個の アミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸 20 配列からなり、かつグルコースデヒドログナーゼ活性を 有するタンパク質

【請求項4】 配列表・配列番号3に記載されるアミノ 酸配列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族と するグルコースデヒドロゲナーゼ。

【請求項5】 以下の(a)または(b)のタンパク質 であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲ ナーゼをコードする遺伝子。

(a) 配列表・配列番号1に記載されたアミノ酸配列か らなるタンパク質

(b) アミノ酸配列 (a) において、1もしくは数個の アミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸 配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を 有するタンパク質

【請求項6】 配列表・配列番号1に記載されるアミノ 酸配列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族と するグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子。

【請求項7】 以下の(c)または(d)のタンパク質 であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲ ナーゼをコードする遺伝子。

(c)配列表・配列番号2に記載された塩基配列からな **3DNA**

(d)上記(c)の配列において、1もしくは数個の塩 基が欠失、置換もしくは付加されており、かつグルコー スデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードす るDNA

【請求項8】 配列表・配列番号2に記載される塩基配 列からなるDNAを有するPQQを補欠分子族とするグ ルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子。

【請求項9】

であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲ ナーゼをコードする遺伝子。

(e) 配列表・配列番号3に記載されたアミノ酸配列か らなるタンパク質

(f) アミノ酸配列(e) において、1もしくは数個の アミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸 配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を 有するタンパク質

【請求項10】 配列表・配列番号3に記載されるアミ ノ酸配列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族 とするグルコースデヒドログナーゼをコードする遺伝

【請求項11】 以下の(g)または(h)のタンパク 質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロ ゲナーゼをコードする遺伝子。

(g) 配列表・配列番号4に記載された塩基配列からな **SDNA**

(h)上記 (g)の配列において、1もしくは数個の塩 基が欠失、置換もしくは付加されており、かつグルコー スデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードし ているDNA

【請求項12】 配列表・配列番号4に記載される塩基 配列からなるDNAを有するPQQを補欠分子族とする グルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子。

【請求項13】 請求項5~12のいずれかに記載のP QQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼを コードする遺伝子を含有する組換えベクター。

【請求項14】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片 30 が組み込まれ、かつPQQ生産能を有する微生物におい て複製できることを特徴とする請求項13記載の組換え ベクター。

【請求項15】 請求項13または14に記載の組換え ベクターでPQQ生産能を有する微生物を形質転換した 形質転換体。

【請求項16】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼがアシネトバクター・カルコアセティ カス(Acinetobacter calcoaceticus)もしくはアシネ トバクター・バウマンニ(Acinetobacter baumannii) 由来である請求項15記載の形質転換体。

【請求項17】 PQQ生産能を有する微生物がシュー ドモナス (Pseudomonas) 属またはアシネトバクター (Acinetobacter) 属に属する微生物である請求項15 記載の形質転換体。

【請求項18】 PQQ生産能を有する微生物がシュー ドモナス・エルギノサ (Pseudomonas aeruginosa)、シ ュードモナス・フルオレッセンス(Pseudomonas fluore scens)、シュードモナス・プチダ(Pseudomonas puli da)、アシネトバクター・カルコアセティカス(Acinet - 以下の(e)または(f)のタンパク質 50 obacter calcoaceticus)、アシネトバクター・バウマ

ンニ(Acinetobacter baumannii)からなる群より選ばれた傲生物である請求項15記載の形質転換体。

【請求項19】 PQQ生産能を有する微生物がシュードモナス・プチダ (Pseudomonas putida) である請求項17記載の形質転換体。

【請求項20】 PQQ生産能を有する微生物がアシネトバクター・カルコアセティカス(Acinetobacter calcoacelicus)もしくはアシネトバクター・バウマンニ

(Acinetobacter baumannii)である請求項17記載の 形質転換体。

【請求項21】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼが可溶性である請求項19または20 に記載の形質転換体。

【請求項22】 PQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を組込んでなる組換えベクターでPQQ生産能を有する微生物が形質転換された形質転換微生物を培養して、該培養物からPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼを採取するグルコースデヒドロゲナーゼの製造方法。

【請求項23】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼがアシネトバクター・カルコアセティ カス (Acinetobacter calcoaceticus) もしくはアシネ トバクター・バウマンニ (Acinetobacter baumannii) 由来の微生物である請求項22記載のグルコースデヒド ロゲナーゼの製造方法。

【請求項24】 PQQ生産能を有する微生物がシュードモナス(Pseudomonas)属またはアシネトバクター (Acinetobacter)属に属する微生物である請求項23 記載のグルコースデヒドロゲナーゼの製造方法。

【請求項25】 PQQ生産能を有する微生物がシュードモナス・エルギノサ(Pseudomonas aeruginosa)、シュードモナス・フルオレッセンス(Pseudomonas fluore scens)、シュードモナス・プチダ(Pseudomonas putida)、アシネトバクター・カルコアセティカス(Acinet obacter calcoaceticus)、アシネトバクター・パウマンニ(Acinetobacter baumannii)からなる群より選ばれた微生物である請求項23記載のグルコースデヒドロゲナーゼの製造方法。

【請求項26】 PQQ生産能を有する微生物がシュードモナス・プチダ(Pseudomonas pulida)である請求項23記載のグルコースデヒドロゲナーゼの製造方法。

【請求項27】 PQQ生産能を有する微生物がアシネトバクター・カルコアセティカス (Acinetobacter calcoaceticus) もしくはアシネトバクター・バウマンニ (Acinetobacter baumannii) である語求項23記載の

(Acinetobacter baumannii)である請求項23記載の グルコースデヒドロゲナーゼの製造方法。

【請求項28】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼが可溶性である請求項26または27 に記載のグルコースデヒドロゲナーゼの製造方法。 【請求項29】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼをGOODの緩衝液の存在下に凍結乾 燥して保持することを特徴とするグルコースデヒドロゲ ナーゼの安定化方法。

【請求項30】 カルシウムが共存する請求項29記載 のグルコースデヒドロゲナーゼの安定化方法。

【請求項31】 GOODの緩衝液がPIPES、ME S、MOPSからなる群より選ばれた緩衝液である請求 項30または31に記載のグルコースデヒドロゲナーゼ の安定化方法。

【請求項32】 PQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼをGOODの緩衝液の存在下に凍結乾 燥して保持されたものであることを特徴とする安定化さ れたグルコースデヒドロゲナーゼ組成物。

【請求項33】 カルシウムが共存する請求項32記載 ののグルコースデヒドロゲナーゼ組成物。

【請求項34】 GOODの緩衝液がPIPES、MES、MOPSからなる群より選ばれた緩衝液である請求項32または33に記載のグルコースデヒドロゲナーゼ組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

20

【発明の属する技術分野】本発明は、PQQを補欠分子族とする新規なグルコースデヒドロゲナーゼ(以下、GDHとも言う)、該GDHをコードする遺伝子、該GDHをコードする遺伝子断片を組み込んでなる組換えべクター、該組換えベクターでPQQ生産能を有する微生物が形質転換された形質転換体、該形質転換体を培養することによるGDHの製造方法、GDHの安定化方法ならびに該安定化方法により安定化されたGDH組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】GDHは、1959年にノルウェーのJ. G. Hauge によって未知のキノン化合物を有する酵素として発見された。一方、PQQ (Pyrrolo Quinoline Quinone) は脱水素酵素の第三の補酵素として、1979年にその化学構造が決定されており、メタノール資化性菌のメタノール脱水素酵素や酢酸菌のアルコール脱水素酵素やグルコース脱水素酵素を中心に、多くの生物において、主として脱水案酵素でその存在が確認されている。

【0003】これらの脱水素酵素は人工電子受容体を還元できるので、ニトロブルーテトラソリウムのような色素を用いると可視光で、しかも感度よく検出できること、およびNAD依存性脱水素酵素のように平衡反応ではなく一方向への反応であるので、微量の化合物の定量に極めて有用であるとされている(飴山実、Methods in Enzymol. 第89巻, 20(1982))。

【0004】PQQを補欠分子族とする酵素の中で最も 有用性が高いのは、PQQ依存性GDHであり、血糖の 50 測定に用いることができる。実際の使用に関しては、通 常の生化学試薬としての使用はもちろん、膜に固定したドライ試薬の呈色反応やチップに固定したセンサー用途等幅広く応用することが可能である。グルコースに同様に作用するグルコースオキシダーゼやNAD(P)依存性GDHと比較し、溶存酸素の影響を受けないことや、反応がシンプルなためデバイスを簡単に、しかも安価にできることが特徴である。

【0005】上記PQQを補欠分子族とするGDHのクローニングはアシネトバクター・カルコアセティカス (Acinetobacter calcoaceticus) LMD79.41 (A.-M.Cle 10 ton-Jansenら、J.Bacteriol.、170、2121 (1988) およびMol.Gen.Genet.、217、430 (1989))、エシェリヒア・コリ (Escherichiacoli) (A.-M.Cleton-Jansenら、J.Bacteriol.、172、6308 (1990))、グルコノバクター・オキシダンス (Gluconobacter oxydans) (Mol.Gen.Genet.、229、206 (1991)) 等で報告されており、大腸菌での発現も確認されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】遺伝的によく解析され 20 ており、かつ形質転換する宿主として最適化されている 大腸菌をはじめとする腸内細菌はPQQを産生しないことが知られており、もしPQQを補欠分子族とするGD Hをコードする遺伝子断片を組み込んでなるベクターで 大腸菌を形質転換し、該大腸菌を培養しても活性のない アポ型GDHしか得られないことが知られている。これ らのアポ型GDHは外からPQQを加えることにより活性のあるホロ型GDHに変換可能であるが、必要とする PQQは試薬として非常に高価である。また、工業的スケールでは全てのアポ型がホロ型に変換されないことが 30 確認されている。

【0007】また、Biotechnol.Lett., 16, 12, 1265 (1994)には形質転換大腸菌を培養する際、培地にPQQを加えて活性のあるホロ型GDHを生産することが報告されているが、この場合も高価なPQQを多量に用いる必要がある。さらに、Mol.Gen.Genet., 229, 206 (1991)には、グルコノバクター・オキシダンスのGDHをコードする遺伝子断片をグルコノバクター・オキシダンス自身の染色体に組み込んで発現させているが、この場合は染色体上に存在し、多コピー 40ではないため発現量は小さい。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記目的を 遠成するために種々検討した結果、PQQを補欠分子族 とするGDHをコードする遺伝子を含むDNA断片を組 込んでなる組換えベクターによりPQQ生産能を有する 微生物を形質転換することによって得られた形質転換微 生物を培養し、該培養物からPQQを補欠分子族とする GDHを採取することによって、安価にGDHを大量生 産できることを見出し、本発明に到違した。 【0009】すなわち、本発明は、PQQを補欠分子族とするGDHをコードする遺伝子を含むDNA断片を組込んでなる組換えベクターでPQQ生産能を有する微生物を形質転換することによって得られることを特徴とする形質転換微生物を、培養して培養物からPQQを補欠分子族とするGDHを採取すること特徴とするGDHの製造方法である。

【0010】本発明は、以下の(a)または(b)のタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼである。

- (a) 配列表・配列番号1に記載されたアミノ酸配列からなるタンパク質
- (b) アミノ酸配列(a) において、1もしくは数個のアミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質

本発明は、配列表・配列番号1に記載されるアミノ酸配 列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族とする グルコースデヒドロゲナーゼである。

- 0 【0011】本発明は、以下の(e)または(f)のタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼである。
 - (e)配列表・配列番号3に記載されたアミノ酸配列からなるタンパク質
 - (f) アミノ酸配列(e) において、1もしくは数個のアミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質

本発明は、配列表・配列番号3に記載されるアミノ酸配 列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族とする グルコースデヒドロゲナーゼである。

【0012】本発明は、以下の(a)または(b)のタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

- (a)配列表・配列番号1に記載されたアミノ酸配列からなるタンパク質
- (b) アミノ酸配列(a) において、1もしくは数個のアミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質

本発明は、配列表・配列番号1に記載されるアミノ酸配列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

【0013】本発明は、以下の(c)または(d)のタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

- (c)配列表・配列番号2に記載された塩基配列からなるDNA
- 50 (d)上記(c)の配列において、1もしくは数個の塩

基が欠失、置換もしくは付加されており、かつグルコー スデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードす

本発明は、配列表・配列番号2に記載される塩基配列か らなるDNAを有するPQQを補欠分子族とするグルコ ースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

【0014】本発明は、以下の(e)または(f)のタ ンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデ ヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

(e) 配列表・配列番号3に記載されたアミノ酸配列か 10 らなるタンパク質

(f) アミノ酸配列(e) において、1もしくは数個の アミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸 配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を 有するタンパク質

本発明は、配列表・配列番号3に記載されるアミノ酸配 列からなるタンパク質であるPQQを補欠分子族とする グルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子であ る。

【0015】本発明は、以下の (g) または (h) のタ ンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデ ヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

(g) 配列表・配列番号4に記載された塩基配列からな **SDNA**

(h) 上記 (g) の配列において、1もしくは数個の塩 基が欠失、置換もしくは付加されており、かつグルコー スデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードし ているDNA

本発明は、配列表・配列番号4に記載される塩基配列か らなるDNAを有するPQQを補欠分子族とするグルコ ースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子である。

【0016】本発明は、上記PQQを補欠分子族とする グルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含有 する組換えベクターである。本発明は、PQQを補欠分 子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺 伝子を含むDNA断片が組み込まれ、かつPQQ生産能 を有する微生物において複製できることを特徴とする上 記組換えベクターである。

【0017】本発明は、上記の組換えベクターでPQQ 生産能を有する微生物を形質転換した形質転換体であ る。本発明は、PQQを補欠分子族とするグルコースデ ヒドロゲナーゼがアシネトバクター・カルコアセティカ ス(Acinetobacter calcoaceticus)もしくはアシネト パクター・パウマンニ(Acinetobacter baumannii)由 来である上記形質転換体である。本発明は、PQQ生産 能を有する微生物がシュードモナス (Pseudomonas) 属 またはアシネトバクター (Acinetobacter) 属に属する **微生物である上記形質転換体である。**

【0018】本発明は、PQQ生産能を有する微生物が シュードモナス・エルギノサ (Pseudomonas aeruginos

a)、シュードモナス・フルオレッセンス(Pseudomonas lluorescens) 、シュードモナス・プチダ(Pseudomon as pulida) 、アシネトパクター・カルコアセティカス (Acinetobacter calcoaceticus) 、アシネトバクター ・バウマンニ (Acinetobacter baumannii) からなる群 より選ばれた微生物である上記形質転換体である。本発 明は、PQQ生産能を有する微生物がシュードモナス・ プチダ (Pseudomonas pulida) である上記形質転換体で ある。本発明は、PQQ生産能を有する微生物がアシネ トパクター・カルコアセティカス (Acinetobacter calc oacelicus) もしくはアシネトバクター・パウマンニ (Acinetobacter baumannii) である上記の形質転換体 である。本発明は、PQQを補欠分子族とするグルコー スデヒドロゲナーゼが可溶性である上記形質転換体であ る。

8

【0019】本発明は、PQQを補欠分子族とするグル コースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDN A断片を組込んでなる組換えベクターでPQQ生産能を 有する微生物が形質転換された形質転換微生物を培養し て、該培養物からPQQを補欠分子族とするグルコース デヒドロゲナーゼを採取するグルコースデヒドロゲナー ゼの製造方法である。

【0020】本発明は、PQQを補欠分子族とするグル コースデヒドロゲナーゼがアシネトバクター・カルコア セティカス (Acinetobacter calcoaceticus) もしくは アシネトバクター・パウマンニ (Acinetobacter bauman nii) 由来の微生物である上記のグルコースデヒドロゲ ナーゼの製造方法である。本発明は、PQQ生産能を有 する微生物がシュードモナス (Pseudomonas) 属または アシネトバクター(Acinetobacter)属に属する微生物 である上記グルコースデヒドロゲナーゼの製造方法であ る。

【0021】本発明は、PQQ生産能を有する微生物が シュードモナス・エルギノサ (Pseudomonas aeruginos a)、シュードモナス・フルオレッセンス(Pseudomonas fluorescens)、シュードモナス・プチダ (Pseudomon as putida) 、アシネトバクター・カルコアセティカス (Acinetobacter calcoaceticus) 、アシネトバクター ・バウマンニ (Acinetobacter baumannii) からなる群 より選ばれた微生物である上記グルコースデヒドロゲナ ーゼの製造方法である。本発明は、PQQ生産能を有す る微生物がシュードモナス・プチダ(Pseudomonas puti da)である上記グルコースデヒドロゲナーゼの製造方法 である。本発明は、PQQ生産能を有する微生物がアシ ネトバクター・カルコアセティカス (Acinelobacler ca lcoaceticus) もしくはアシネトバクター・バウマンニ (Acinetobacter baumannii) である上記グルコースデ ヒドロゲナーゼの製造方法である。本発明は、PQQを 補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼが可溶性 である上記グルコースデヒドロゲナーゼの製造方法であ

20 Aがある。

る。

【0022】本発明は、PQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをGOODの緩衝液の存在下に凍結乾燥して保持することを特徴とするグルコースデヒドロゲナーゼの安定化方法である。本発明は、カルシウムが共存する上記グルコースデヒドロゲナーゼの安定化方法である。本発明は、GOODの緩衝液がPIPES、MES、MOPSからなる群より選ばれた緩衝液である上記グルコースデヒドロゲナーゼの安定化方法である。

【0023】本発明は、PQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをGOODの緩衝液の存在下に凍結乾燥して保持されたものであることを特徴とする安定化されたグルコースデヒドロゲナーゼ組成物である。本発明は、カルシウムが共存する上記のグルコースデヒドロゲナーゼ組成物である。本発明は、GOODの緩衝液がP1PES、MES、MOPSからなる群より選ばれた緩衝液である上記のグルコースデヒドロゲナーゼ組成物である。

[0024]

【発明の実施の形態】本発明のPQQを補欠分子族とするGDHをコードする遺伝子を含むDNA断片は、GDH生産菌より得ることができる。該GDH生産菌として、具体的には、例えばアシネトバクター・カルコアセティカス、アシネトバクター・バウマンニ(Acinetobac ter baumannii)、シュードモナス・エルギノサ(Pseu domonasaeruginosa)、シュードモナス・プチダ(Pseud omonas putida)、シュードモナス・フルオレッセンス(Pseudomonas fluorescens)、グルコノバクター・オキシダンス等の酸化細菌やアグロバクテリウム・ラジオ 30バクター(Agrobacteriumradiobacter)、エシェリとア・コリ、クレブシーラ・エーロジーンズ(Klebsiella aerogenes)等の腸内細菌を挙げることができる。なかでも、アシネトバクター・カルコアセティカスもしくはアシネトバクター・パウマンニの可溶性GDHが好ましい。

【0025】該GDHをコードする遺伝子はこれらの菌株より抽出してもよく、また化学的に合成することもできる。さらに、PCR法の利用により、PQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼ遺伝子を含むD 40 NA断片を得ることも可能である。

【0026】上記GDHをコードする遺伝子としては、例えば(a)配列表・配列番号1に記載されたアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする遺伝子、または(b)アミノ酸配列(a)において、1もしくは数個のアミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子が挙げられる。

【0027】また、(e)配列表・配列番号3に記載されたアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする遺伝子、または(f)アミノ酸配列(e)において、1もしくは数個のアミノ酸配列が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質であるPQQを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼをコードする遺伝子も挙げることができる。

10

[0028] さらに、(c) 配列表・配列番号2に記載された塩基配列からなるDNA、または(d) 上記

(c) の配列において、1もしくは数個の塩基が欠失、 置換もしくは付加されており、かつグルコースデヒドロ ゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードしているDN Aがある。

【0029】さらに、(g)配列表・配列番号4に記載された塩基配列からなるDNA、または(h)上記(g)の配列において、1もしくは数個の塩基が欠失、置換もしくは付加されており、かつグルコースデヒドロゲナーゼ活性を有するタンパク質をコードしているDN

【0030】本発明において、GDHをコードする遺伝子を得る方法としては、次のような方法が挙げられる。例えばアシネトバクター・カルコアセティカスNCIB11517の染色体を分離、精製した後、超音波処理、制限酵素処理等を用いてDNAを切断したものと、リニアーな発現ベクターと両DNAの平滑末端または付着末端においてDNAリガーゼなどにより結合閉鎖させて組換えベクターを構築する。該組換えベクターを複製可能な宿主微生物に移入した後、ベクターのマーカーと酵素活性の発現を指標としてスクリーニングして、PQQを補欠分子族とするGDHをコードする遺伝子を含有する組換えベクターを保持する微生物を得る。

【0031】次いで、上記組換えベクターを保持する微生物を培養して、該培養微生物の菌体から該組換えベクターを分離、精製し、該発現ベクターからGDHをコードする遺伝子を採取することができる。例えば、遺伝子供与体であるアシネトバクター・カルコアセティカスNC IB11517 の染色体DNAは、具体的には以下のようにして採取される。

0 【0032】該遺伝子供与微生物を例えば1~3日間提 拌培養して得られた培養液を遠心分離により集菌し、次 いで、これを溶菌させることによりPQQを補欠分子族 とするGDH遺伝子の含有溶菌物を調製することができ る。溶菌の方法としては、例えばリソチーム等の溶菌酵 素により処理が施され、必要に応じてプロテアーゼや他 の酵素やラウリル硫酸ナトリウム (SDS)等の界面活 性剤が併用される。さらに、凍結融解やフレンチプレス 処理のような物理的破砕方法と組み合わせてもよい。

【0033】上記のようにして得られた溶菌物からDN 50 Aを分離精製するには、常法に従って、例えばフェノー

ル処理やプロテアーゼ処理による除蛋白処理や、リボヌ クレアーゼ処理、アルコール沈殿処理などの方法を適宜 組み合わせることにより行うことができる。

【0034】微生物から分離、精製されたDNAを切断する方法は、例えば超音波処理、制限酵素処理などにより行うことができる。好ましくは特定のヌクレオチド配列に作用する11型制限酵素が適している。

【0035】クローニングする際のベクターとしては、 宿主微生物内で自律的に増殖し得るファージまたはプラスミドから遺伝子組換え用として構築されたものが適し 10 ている。ファージとしては、例えばエシェリヒア・コリを宿主微生物とする場合にはLambda gt10、Lambda gt1 1などが例示される。また、プラスミドとしては、例えば、エシェリヒア・コリを宿主微生物とする場合には、p88322、pUC19、p8luescript などが例示される。

【0036】クローニングの際、上記のようなベクターを、上述したGDHをコードする遺伝子供与体である微生物DNAの切断に使用した制限酵素で切断してベクター断片を得ることができるが、必ずしも該微生物DNAの切断に使用した制限酵素と同一の制限酵素を用いる必要はない。微生物DNA断片とベクターDNA断片とを結合させる方法は、公知のDNAリガーゼを用いる方法であればよく、例えば微生物DNA断片の付着末端とベクター断片の付着末端とのアニーリングの後、適当なDNAリガーゼの使用により微生物DNA断片とベクターDNA断片との組換えベクターを作成する。必要に応じて、アニーリングの後、宿主微生物に移入して生体内のDNAリガーゼを利用し組換えベクターを作製することもできる。

【ΟΟ37】クローニングに使用する宿主徴生物として 30 は、組換えベクターが安定であり、かつ自律増殖可能で外来性遺伝子の形質発現できるものであれば特に制限されない。一般的には、エシェリヒア・コリW3110、エシェリヒア・コリC600、エシェリヒア・コリHB101、エシェリヒア・コリJM109、エシェリヒア・コリDH5 αなどを用いることができる。

【0038】宿主微生物に組換えベクターを移入する方法としては、例えば宿主微生物がエシェリヒア・コリの場合には、カルシウム処理によるコンピテントセル法やエレクトロポーレーション法などを用いることができる。

【0039】上記のように得られた形質転換体である微生物は、栄養培地で培養されることにより、多量のGDHを安定に生産し得る。宿主微生物への目的組換えベクターの移入の有無についての選択は、目的とするDNAを保持するベクターの薬剤耐性マーカーとPQQの添加によりGDH活性を同時に発現する微生物を検索すればよい。例えば、薬剤耐性マーカーに基づく選択培地で生育し、かつGDHを生成する微生物を選択すればよい。

子族とするGDH遺伝子の塩基配列は、Science, 第2 14巻, 1205 (1981) に記載されたジデオキシ 法により解説した。また、GDHのアミノ酸配列は上記 のように決定された塩基配列より推定した。

12

【0041】上記のようにして、一度選択されたPQQを補欠分子族とするGDH遺伝子を保有する組換えべクターより、PQQ生産能を有する微生物にて複製できる組換えベクターへの移入は、GDH遺伝子を保持する組換えベクターから制限酵素やPCR法によりGDH遺伝子であるDNAを回収し、他のベクター断片と結合させることにより容易に実施できる。また、これらのベクターによるPQQ生産能を有する微生物の形質転換は、カルシウム処理によるコンピテントセル法やエレクトロポーレーション法などを用いることができる。

【0042】PQQ生産能を有する微生物としては、メチロバクテリウム(Methylobacterium)属等のメタノール資化性細菌、アセトバクター(Acetobacter)属やグルコノバクター(Gluconobacter)属の酢酸菌、フラボバクテリウム(Flavobacterium)属、シュードモナス属、アシネトバクター属等の細菌を挙げることができる。なかでも、シュードモナス属細菌とアシネトバクター属細菌が利用できる宿主ーベクター系が確立されており利用しやすいので好ましい。

【0043】シュードモナス属細菌では、シュードモナス・エルギノサ、シュードモナス・フルオレッセンス、シュードモナス・プチダなどを用いることができる。また、アシネトバクター属細菌ではアシネトバクター・カルコアセティカス、アシネトバクター・バウマン二等を用いることができる。

【0044】上記微生物にて複製できる組換えベクターとしては、RSF1010 由来のベクターもしくはとその類似のレプリコンを有するベクターがシュードモナス属細菌に利用可能である。例えば、pKT240、pMMB24等(M. M. Bagdasarian ら、Gene、26、273 (1983))、pCN40、pCN60等(C.C.Nietoら、Gene、87、145 (1990))やpTS1137等を挙げることができる。また、pME290等(Y. Itohら、Gene、36、27 (1985))、pNI111、pNI20C(N. Itohら、J. Biochem、110、614 (1991))も利用できる。

40 【0045】アシネトバクター属細菌では、pWM43 等 (W. Minas ら, Appl. Environ. Microbiol. , 59, 28 07 (1993))、pKT230、pWH1266 等 (M. Hunger ら, Gene, 87, 45 (1990))がベクターとして 利用可能である。

【0046】形質転換体である宿主微生物の培養形態は、宿主の栄養生理的性質を考慮して培養条件を選択すればよく、多くの場合は液体培養で行う。工業的には通気攪拌培養を行うのが有利である。

育し、かつGDHを生成する微生物を選択すればよい。 【0047】培地の栄養源としては,微生物の培養に通 【0040】上記の方法により得られたPQQを補欠分 50 常用いられるものが広く使用され得る。炭素源としては

資化可能な炭素化合物であればよく、例えば、グルコー ス、シュークロース、ラクトース、マルトース、ラクト ース、糖蜜、ピルビン酸などが使用される。また、窒素 源としては利用可能な窒素化合物であればよく、例え ば、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、カゼイン加水分 解物、大豆粕アルカリ抽出物などが使用される。その 他、リン酸塩、炭酸塩、硫酸塩、マグネシウム、カルシ ウム、カリウム、鉄、マンガン、亜鉛などの塩類、特定 のアミノ酸、特定のビタミンなどが必要に応じて使用さ れる。

【0048】培養温度は菌が成育し、GDHを生産する 範囲で適宜変更し得るが、上記のようなPQQ生産能を 有する微生物の場合、好ましくは20~42℃程度であ る。培養時間は条件によって多少異なるが、GDHが最 高収量に達する時期を見計らって適当時期に培養を完了 すればよく、通常は12~72時間程度である。培地の pHは菌が発育し、GDHを生産する範囲で適宜変更し 得るが、好ましくはpH6.0~9.0程度の範囲であ

【0049】培養物中のGDHを生産する菌体を含む培 20 養液をそのまま採取し、利用することもできるが、一般 には、常法に従って、GDHが培養液中に存在する場合 はろ過、遠心分離などにより、GDH含有溶液と微生物 菌体とを分離した後に利用される。GDHが菌体内に存 在する場合には、得られた培養物からろ過または遠心分 雕などの手段により菌体を採取し、次いで、この菌体を 機械的方法またはリゾチームなどの酵素的方法で破壊 し、また、必要に応じて、EDTA等のキレート剤及び 界面活性剤を添加してGDHを可溶化し、水溶液として 分離採取する。

【0050】上記のようにして得られたGDH含有溶液 を、例えば減圧濃縮、膜濃縮、さらに硫酸アンモニウ ム、硫酸ナトリウムなどの塩析処理、あるいは親水性有 機溶媒、例えばメタノール、エタノール、アセトンなど による分別沈殿法により沈殿せしめればよい。また、加 熱処理や等電点処理も有効な精製手段である。その後、 吸着剤あるいはゲルろ過剤などによるゲルろ過、吸着ク ロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、ア フィニティクロマトグラフィーを行うことにより、精製 されたGDHを得ることができる。

【0051】例えば、セファデックス(Sephadex)ゲル (ファルマシアパイオテク)などによるゲルろ過、DE AEセファロースCL-6B (ファルマシアバイオテク)、 オクチルセファロースCL-6B (ファルマシアバイオテ ク)等のカラムクロマトグラフィーにより分離、精製 し、精製酵素標品を得ることができる。該精製酵素標品 は、電気泳勁(SDS-PAGE)的に単一のバンドを 示す程度に純化されていることが好ましい。

【0052】上記のようにして得られた精製酵素を、例

末化して流通させることが可能である。その際、精製酵 素はリン酸緩衝液、トリス塩酸緩衝液やGOODの緩衝 液に溶解しているものを用いることができる。好適なも のはGOODの緩衝液であり、なかでも、PIPES、 MESもしくはMOPS緩衝液が特に好ましい。また、 カルシウムイオンまたはその塩、およびグルタミン酸、 グルタミン、リジン等のアミノ酸類、さらに血清アルブ ミン等を添加することによりGDHをより安定化するこ

【0053】本発明のPQQを補欠分子とするGDHの 10 一例は、以下に示すような理化学的性質を有する。

作用:Dーグルコース + 人工電子受容体 → δ-グルコノラクトン+還元型電子受容体

熱安定性:約50℃以下(pH7.5、30分間処理) p H安定性: 3. 5~8. 5 (25℃、16時間処理) 至適温度:約40℃

至適pH:7.0

分子量:50000

【0054】本発明において、補欠分子族とするGDH 活性の測定は以下の条件で行う。

【0055】<試薬>

50mM PIPES緩衝液 (pH6.5)

0. 2mM PMS

0. 2mM·NTB

30.6mM グルコース

0. 19% トリトンX-100

【0056】<測定条件>上記試薬混液3m1を37℃ で約5分予備加温後、0.1mlの酵素溶液を加え、緩 やかに混和後、水を対照に37℃に制御された分光光度 計で5分間記録し、その直線部分から1分間あたりの吸 光度変化を測定する。盲検は酵素溶液の代わりに蒸留水 を試薬混液に加えて、以下同様に吸光度変化を測定す る。上記条件で1分間に1/2μmolのジホルマザン を生成する酵素量を1単位(U)とする。

[0057]

30

【実施例】以下、実施例により、本発明を具体的に説明

実施例1:染色体DNAの分離

アシネトバクター・カルコアセティカスNCIB11517 の染 色体DNAを次の方法で分離した。同菌株を100ml のLB培地で30℃、一晩振とう培養した後、遠心分離 (8000 r p m、10分間) により集菌した。20% シュークロース、50mMトリス/塩酸緩衝液 (pH 7. 6)、1mM EDTAを含んだ溶液5mlに懸濁 し、1mlのプロティナーゼK溶液(100mg/m 1) を加えて37℃、30分間保温し、次いで、1m1 の10%ラウロイルサルコシンナトリウム溶液を加え

【0058】上記溶液に等量のクロロホルム・フェノー えば凍結乾燥、真空乾燥やスプレードライなどにより粉 50 ル溶液(1:1)を加え、攪拌混合し、10000rp

m、3分間の遠心で水層と溶媒層に分け、水層を分取した。該水層に2倍量のエタノールを静かに重層し、ガラス棒でゆっくり投拌しながらDNAをガラス棒に巻き付かせて分離した。これを1mM EDTAを含んだトリス/塩酸緩衝液(pH8.0;以下、TEと略記する)で溶解した。これを等量のクロロホルム・フェノール溶液で処理後、遠心分離により水層を分取し、2倍量のエタノールを加えて、上記方法で再度DNAを分離し、2mlのTEで溶解した。

【0059】実施例2:PQQを補欠分子族とする可溶 10 性GDHをコードする遺伝子を含有するDNA断片及び 該DNA断片を有する組換えベクターの調製

実施例1で得たDNA5 μ gを制限酵素Sau3AI(東洋紡績製)で部分分解し、2kbp以上の断片にした後、BamHI(東洋紡績製)で切断したpBluescript KS(+) 1μ gとT4 DNAリガーゼ(東洋紡績製)1単位で16 $\mathbb C$ 、16時間反応させ、DNAを連結した。連結したDNAはエシェリヒアJM109 のコンピテントセル(東洋紡績製)を用いて形質転換した。使用したDNA1 μ g当たり約10 5 個の形質転換体のコロニーが得られた。

【0060】次いで、得られたコロニーは50µg/m 1アンピシリンを含んだLB培地で30℃、24時間培養し、リゾチーム破砕後、PQQを添加し、該粗酵素液の可溶性GDH活性を測定した。その結果、1株のPQQを補欠分子族とするGDH生産株を見出した。該菌株の保有するプラスミドには約8kbpの挿入DNAが存在しており、該プラスミドをpPGHIとした。

【0061】該プラスミドDNA5 μ gを制限酵素Mboll(東洋紡績製)で切断してアガロースゲル電気泳動を行ない、可溶性GDH遺伝子を含む長さ約1.9kbの断片を切り出した。単離したDNAとEcoRV(東洋紡績製)で切断したpBluescriptKS(+)1 μ gとをT4DNAリガーゼ1単位で16 $\mathbb C$ 、16時間反応させ、DNAリガーゼ1単位で16 $\mathbb C$ 、16時間反応させ、DNAを連結した。連結したDNAはエシェリヒア・コリJM109のコンピテントセルを用いて形質転換を行った。得られたコロニー中にGDH遺伝子を有するプラスミドを有するコロニーを見出し、該プラスミドをpPGH2と命名した。

【0062】実施例3:塩基配列の決定

pPGH2 の挿入DNA断片について常法に従い、デリーシ 40 ョンミュータントを調製した。種々のサブクローンは常法に従い、シーケンシング・キット(Radioactive Sequencing Kit)(東洋紡績製)を用いて塩基配列を決定した。決定した塩基配列およびアミノ酸配列は配列番号1 および2に示す通りである。アミノ酸配列から求められる蛋白質の分子量は約52800であり、アシネトバクター・カルコアセティカスNCIBII517 のGDHの分子量とほぼ一致した。

【OO63】実施例4:アシネトバクター・バウマンニ JCM6841 の可溶性GDHの塩基配列の決定 アシネトバクター・バウマンニJCM6841 の染色体DNA を実施例1と同様の方法で分離し、PQQを補欠分子族とする可溶性GDHをコードする遺伝子を含有するDNA断片及び該DNA断片を有する組換えベクターの調製を実施例2と同様に実施し、約7Kbpの挿入断片を有するPGH6を取得した。該プラスミドよりGDHをコードする遺伝子を含有するDNA断片を含む4kbのDNA断片を常法により、サブクローニングしてPGH7を構築した。

16

【0064】次に、pPGH7の挿入DNA断片について常法に従いデリーションミュータントを調製した。種々のサブクローンは常法に従い、シーケンシング・キット(Radioactive Sequencing Kit)(東洋紡績製)を用いて塩基配列を決定した。決定した塩基配列およびアミノ酸配列は配列番号3および4に示す通りである。アミノ酸配列から求められる蛋白質の分子量は約53000であり、アシネトバクター・バウマンニJCM6841のGDHの分子量とほぼ一致した。

【0065】実施例5:シュードモナス属細菌で複製で きる発現ベクターの構築

実施例 3 で得たプラスミドDNA 5 μ gを制限酵素BamH l およびXhol(東洋紡績製)で切断して、GDH遺伝子を含む長さ 1.9 Kbの断片を含むDNAを単離した。 単離したDNAとBamHl およびXholで切断したpTS1137を 1 μ g とを T 4 DNAリガーゼ 1 単位で 16 $\mathbb C$ 、 16時間反応させ、DNAを連結した。連結したDNAはエシェリヒア・コリDH5 α のコンピテントセルを用いて形質転換を行った。得られたコロニー中にGDH遺伝子を有するプラスミドを有するコロニーを見出し、該プラスミドをpGL03 と命名した。

【0066】実施例6:アシネトバクター属細菌で複製できる発現ベクターの構築

実施例 3 で得たプラスミドDNA 5 μ gを制限酵素Mbol I (東洋紡績製) で切断して、GDH遺伝子を含む長さ 1.9 K b の断片を含むDNAを単離した。単雕したDNAとMscI (東洋紡績製) で切断したpWH1266 を 1 μ g とを T 4 DNAリガーゼ 1 単位で 1 6 $\mathbb C$ 、 1 6 時間反応させ、DNAを連結した。連結したDNAはエシェリヒア・コリDH5 α のコンピテントセルを用いて形質転換を行った。得られたコロニー中にGDH遺伝子を有するプラスミドを有するコロニーを見出し、該プラスミドをpGL04 と命名した。

【0067】比較例1:エシェリヒア・コリ宿主用発現ベクターの構築

実施例3で得たプラスミドDNA5μgを制限酵素Mboll (東洋紡績製)で切断して、GDH遺伝子を含む長さ 1.8Kbの断片を含むDNAを単離した。単離したDNAとEcoRVで切断したpBluescript KS(+)1μgとを T4 DNAリガーゼ1単位で16℃、16時間反応さ 50 せ、DNAを連結した。連結したDNAはエシェリヒア

・コリJM109 のコンピテントセルを用いて形質転換を行った。得られたコロニー中にGDH遺伝子を有するプラスミドを有するコロニーを見出し、該プラスミドをpGLD 5 と命名した。

【0068】比較例2:エシェリヒア・コリJM109 /pG L05 からのPQQを補欠分子族とするGDHの製造 Terrific broth 500mlを2Lフラスコに分注し、121℃、15分間オートクレーブを行い、放冷後、別途 無菌ろ過した50mg/mlアンピシリン0.5mlを 添加した。該培地にLB培地で予め、30℃、24時間 10 振とう培養したエシェリヒア・コリJM109 /pPGLD5の培養液5mlを接種し、37℃で24時間通気攪拌培養した。培養終了時のGDH活性は約0.34U/mlであった。一方、活性測定試薬に10μmolのPQQを添加後、活性測定すると120U/mlであった。

【0069】実施例7:PQQ生産能を有する微生物の 形質転換体の作製

シュードモナス・プチダTE3493 (微工研寄12298 号)をLBG培地(LB培地+0.3%グリセロール)で30℃、16時間培養し、遠心分離(12000rpm、10分間)により菌体を回収し、この菌体に氷冷した300mMシュークロースを含む5mM Kーリン酸緩衝液(pH7.0)8mlを加え、菌体を懸濁した。再度遠心分離(12000rpm、10分間)により菌体を回収し、この菌体に氷冷した300mMシュークロースを含む5mM Kーリン酸緩衝液(pH7.0)0.4mlを加え、菌体を懸濁した。

【0070】該懸濁液に実施例5で得たプラスミドDNA(pGLD3)0.5μgを加え、エレクトロポーレーション法により形質転換した。50μg/mlストレプト 30マイシンを含んだLB培地に生育したコロニーより、PQQを補欠分子族とする可溶性GDH活性を有するクローンを得た。

【0071】同様に、上記pGL03を用いて、シュードモナス・プチダTN1126株、シュードモナス・エルギノサPA01162株、シュードモナス・フルオレッセンスIF012568株より形質転換体を取得した。

【0072】また、アシネトバクター・カルコアセティカスNCIB11517をLB培地で30℃、16時間培養し、遠心分離(12000rpm、10分間)により菌体を 40回収し、この菌体に氷冷した滅菌水8m1を加え、菌体を懸渦した。再度遠心分離(12000rpm、10分間)により菌体を回収し、該菌体に10%グリセロール0、4m1を加え、菌体を懸渦した。

【 O O 7 3 】 該懸濁液 5 0 μ 1 に実施例 6 で得たプラスミド D N A (pGLD4) O. 5 μ g を加え、エレクトロポーレーション法により形質転換した。テトラサイクリン 5 0 μ g / m 1 を含んだ L B 培地に生育したコロニーより、 P Q Q を補欠分子族とする可溶性 G D H 活性を有するクローンを得た。

【0074】実施例8:得られた形質転換体によるGD H活性発現量の比較

実施例 7 で得られた 5 種の形質転換体、比較例 2 で得られた形質転換体および対照としてアシネトバクター・カルコアセティカスNCIB11517 をTerrific broth 5 0 m l (1.2%ポリペプトン、2.4%酵母エキス、0.4%NaCl、1.7mMKH2PO1、7.2mM K2HPO1、1.2mM K2HPO10、1.2mM K21 HPO10、1.2mM K21 HPO10 で 1.20 0 0 r pm、1.2mM K22 公時間培養し、遠心分離(1.20 0 0 r pm、1.2mM CaCl 1.2mM CaCl 1.2

【0075】実施例9:シュードモナス・プチダIE3493 /pGLD3 からのPQQを補欠分子族とするGDHの製造 Terrific broth500mlを2Lフラスコに分注し、1 21℃、15分間オートクレーブを行い、放冷後、別途 無菌ろ過した50mg/mlストレプトマイシン0.5 mlを添加した。該培地にLB培地で予め、30℃、2 4時間振とう培養した実施例7で得られたシュードモナ ス・プチダIE3493/pGLD3 の培養液5mlを接種し、3 7℃で48時間通気攪拌培養した。培養終了時のGDH 活性は約45U/mlであった。

【0076】上記菌体を遠心分離にて集菌し、20mM リン酸緩衝液、pH7.0に懸濁した。該菌体懸濁液をフレンチプレスで破砕後、遠心分離を行い、上清液を粗酵素液として得た。該粗酵素液をポリエチレンイミンによる除核酸処理および硫安分画処理を行った後、セファデックスG-25(ファルマシアバイオテク)によるゲルろ過により脱塩し、CMセファロース(ファルマシアバイオテク)、フェニルセファロース(ファルマシアバイオテク)カラムクロマトグラフィーにより分離、精製して、精製酵素標品を得た。

【0077】上記の方法により得られたGDH標品は電気泳動(SDS-PAGE)的にほぼ単一のバンドを示し、この際の比活性は約2100U/mg-9ンパク質であった。

【0078】以下に、上記方法により得られたPQQを 補欠分子族とするGDHの性質を示す。

作用: Dーグルコース + 人工電子受容体 → δ ー グルコノラクトン+還元型電子受容体

熱安定性:約50℃以下(pH7.5,30分間処理) pH安定性:3.5~8.5(25℃,16時間処理) 至適温度:約40℃

至適pH:7.0

分子量:50000

【0079】上記菌体を遠心分離にて集菌し、20mM リン酸緩衝液(pH7.0)に懸濁した。該菌体懸濁液 50 をフレンチプレスで破砕後、遠心分離を行い、上滑液を

粗酵素液として得た。該粗酵素液をポリエチレンイミン による除核酸処理および硫安分画処理を行った後、セフ ァデックスG-25 (ファルマシアバイオテク) による ゲルろ過により脱塩し、CMセファロース(ファルマシ アパイオテク)、フェニルセファロース (ファルマシア バイオテク)カラムクロマトグラフィーにより分離、精 製し、精製酵素標品を得た。

19

【0080】本方法により得られたGDH標品は電気泳 動(SDS-PAGE)的にほぼ単一のバンドを示し、 この際の比活性は約85U/mg-タンパク質であっ た。この酵素を1mMのCaCl: および10μmol* *のPQQ存在下、37℃、1時間インキュベートした 後、比活性を測定したが、約460U/mg-タンパク 質に過ぎなかった。

【0081】実施例10:GDHの粉末化

1 mMのCaCl: およびBSA (GDH1. 0重量部 に対して1.0重量部)を含む各種緩衝液中に溶解した 実施例9のGDHを凍結乾燥した後、37℃におけるG DH活性の残存性を測定した。その結果を表2に示す。 [0082]

【表 1】

形質転換体によるグルコースデヒドロゲナーゼ活性発現量

形質転換体	活性発現量(U/ml)
P. putida TB3493/pGLD3	4 3
P. putida TN1126/pGLD3	2 6
P. aeruginosa PAO1162/pGLD3	3 0
P. fluorescens [FO12568/pGLD3	2 7
A. calcoaceticus NCIB11517/pGLD4	2 2
B. coli JM109/pGLD5 (比較例 2)	0.23
A. calcosceticus NICB11517 (対照)	1. 6

培養液1ml当たりの酵素活性

[0083]

30 【表2】 グルコースデヒドロゲナーゼ粉末の安定性

ANT CATE TAKE	残存活性 (%)				
緩 衝 被	凍結乾燥直後	37℃,3日間			
トリス塩酸, pH7. 5	98.6	38.8			
PIPES, pH6. 5	99.8	101.0			
MES, pH6. 5	102.0	99.6			
MOPS, pH6. 5	9 9 . 2	52.4			
HEPES, pH7. 0	101.0	28.3			

凍結乾燥前のグルコースデヒドロゲナーゼ活性を100とする

[0084]

【発明の効果】上述したように、本発明において、PQ Qを補欠分子族とするグルコースデヒドロゲナーゼが単 離された。また、PQQ生産能を有する微生物を用いた 50 分子族とするGDHを安価に効率よく生産することが可

宿主ーベクター系を利用する遺伝子工学技術により、P QQを補欠分子族とするGDHの製造方法が確立され た。本発明の製造方法によれば、高純度なPQQを補欠

能である。 【0085】 【配列表】 配列番号:1 配列の長さ:48

配列の型:アミノ酸

etobacter calcoaceticus) 株名:NCIB11517

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

配列

Met Asn Lys His Leu Leu Ala Lys lle Thr Leu Leu Gly Ala Ala Gln 10 Leu Phe Thr Phe His Thr Ala Phe Ala Asp IIe Pro Leu Thr Pro Ala 25 Gin Phe Ala Lys Ala Lys Thr Glu Asn Phe Asp Lys Lys Val IIe Leu 40 -Ser Asn Leu Asn Lys Pro His Ala Leu Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln 55 lie Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly Lys lie Leu Arg Val Asn Pro 70 Val Ser Gly Ser Ala Lys Thr Val Phe Gln Val Pro Glu ile Val Ser 90 Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu Gly Phe Ala Phe His Pro Asp 105 Phe Lys His Asn Pro Tyr Ile Tyr Ile Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro 120 Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn Gln Thr lie lie Arg Arg Tyr 135 Thr Tyr Asn Lys Thr Thr Asp Thr Phe Glu Lys Pro IIe Asp Leu IIe 150 155 Ala Gly Leu Pro Ser Ser Lys Asp His Gln Ser Gly Arg Leu Val Ite 165 170 Gly Pro Asp Gin Lys ile Tyr Tyr Thr lie Gly Asp Gin Gly Arg Asn 185 Gin Leu Ala Tyr Leu Phe Leu Pro Asn Gin Ala Gin His Thr Pro Thr 200 Gin Gin Glu Leu Asn Ser Lys Asp Tyr His Thr Tyr Met Gly Lys Val Leu Arg Leu Asn Leu Asp Gly Ser Val Pro Lys Asp Asn Pro Ser Phe 230 235 Asn Gly Val Val Ser His lle Tyr Thr Leu Gly His Arg Asn Pro Gln 250 Gly Leu Ala Phe Ala Pro Asn Gly Lys Leu Leu Gin Ser Glu Gin Gly 265 Pro Asn Ser Asp Asp Glu IIe Asn Leu Val Leu Lys Gly Gly Asn Tyr 280 Gly Trp Pro Asn Val Ala Gly Tyr Lys Asp Asp Ser Gly Tyr Ala Tyr 295 300 Ala Asn Tyr Ser Ala Ala Thr Asn Lys Ser Gin Ile Lys Asp Leu Ala .310 315 Gin Asn Gly IIe Lys Val Ala Thr Gly Val Pro Val Thr Lys Glu Ser 330 . Glu Trp Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro Pro Leu Lys Thr Leu Tyr Thr

340 345 350

Val Gin Asp Thr Tyr Asn Tyr Asn Asp Pro Thr Cys Gly Glu Met Ala
355 360 365

Tyr lie Cys Trp Pro Thr Val Ala Pro Ser Ser Ala Tyr Val Tyr Thr 370 375 380

Gly Gly Lys Lys Ala lle Pro Gly Trp Glu Asn Thr Leu Leu Val Pro

385 390 395 400

Ser Leu Lys Arg Gly Val ile Phe Arg lie Lys Leu Asp Pro Thr Tyr 405 410 415

Ser Thr Thr Leu Asp Asp Ala IIe Pro Met Phe Lys Ser Asn Asn Arg 420 425 430

Tyr Arg Asp Val lie Ala Ser Pro Glu Gly Asn Thr Leu Tyr Val Leu 435 440 445

Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gln Lys Asp Asp Gly Ser Val Thr His 450 455 460

Thr Leu Glu Asn Pro Gty Ser Leu IIe Lys Phe Thr Tyr Asn Gly Lys 465 470 475 480

【0086】配列番号:2

配列の長さ:1443

起源

生物名:アシネトバクター・カルコアセティカス(Acin

24

配列の型:核酸 トポロジー:直鎖状 20 etobacter calcoaceticus)

株名:NCIB11517

配列の種類:ゲノムDNA

配列

ATG AAT AAA CAT TTA TTA GCA AAA ATC ACT CTT TTA GGT GCT GCA CAA 48 Met Asn Lys His Leu Leu Ala Lys IIe Thr Leu Leu Gly Ala Ala Gln

1 5 10 15

CTA TIT ACG TIT CAT ACG GCA TIT GCA GAT ATA CCT CTG ACA CCT GCT 96 Leu Phe Thr Phe His Thr Ala Phe Ala Asp Ile Pro Leu Thr Pro Ala 20 25 30

CAG TTC GCA AAA GCG AAA ACA GAA AAT TTT GAT AAA AAA GTG ATT CTG 144 GIn Phe Ala'Lys Ala Lys Thr Glu Asn Phe Asp Lys Lys Val Ile Leu

35 40 45

TCC AAT TTA AAT AAA CCA CAT GCT TTG TTA TGG GGG CCA GAT AAT CAA 192 Ser Asn Leu Asn Lys Pro His Ala Leu Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln

50 55 60

ATT TGG TTA ACC GAA CGT GCA ACT GGC AAA ATT TTA AGA GTA AAT CCT 240

lle Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly Lys lle Leu Arg Val Asn Pro 65 70 75 80

GTA TCT GGT AGC GCG AAA ACA GTA TTT CAG GTT CCT GAA ATT GTG AGT 288

Val Ser Gly Ser Ala Lys Thr Val Phe Gin Val Pro Glu lie Val Ser

85 90 95
GAT GCT GAT GGG CAA AAT GGT TTG TTA GGT TTT GCT TTT CAT CCT GAC 336

Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu Gly Phe Ala Phe His Pro Asp

100 105 110

TIT AAA CAT AAC CCT TAT ATC TAT ATT TCA GGC ACT TIT AAA AAT CCA 384

Phe Lys His Asn Pro Tyr lle Tyr lle Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro 115 120 125

AAA TCT ACA GAT AAA GAG TTA CCT AAT CAG ACG ATT ATT CGT AGA TAT 432

Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn Gin Thr lie lie Arg Arg Tyr 130 135 140

-13-

```
405
                                    410
                                                        415
AGC ACG ACT ITG GAT GAT GCT ATC CCA ATG TIT AAA AGC AAT AAC CGT 1296
Ser Thr Thr Leu Asp Asp Ala Ile Pro Met Phe Lys Ser Asn Asn Arg
            420
TAT CGT GAT GTC ATC GCT AGT CCA GAA GGT AAT ACC TTA TAT GTG CTG 1344
Tyr Arg Asp Val lie Ala Ser Pro Giu Gly Asn Thr Leu Tyr Val Leu
        435
                            440
ACT GAT ACA GCG GGG AAT GTA CAA AAA GAT GAT GGT TCT GTC ACT CAT 1392
Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gln Lys Asp Asp Gly Ser Val Thr His
    450
                        455
                                            460
ACT TTA GAG AAT CCC GGT TCT CTC ATT AAA TIT ACA TAT AAC GGT AAG 1440
Thr Leu Glu Asn Pro Gly Ser Leu IIe Lys Phe Thr Tyr Asn Gly Lys
465
                    470
TAA
                                                                1443
                                    起源
```

【0087】配列番号:3

配列の長さ:480

配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

生物名:アシネトバクター・バウマンニ(Acinetobacte

r baumannii)

株名: JCM6841

配列

Met Asn Lys His Leu Leu Ala Lys lie Thr Leu Leu Gly Aia Ala Gin 10 Leu Phe Thr Phe His Thr Ala Phe Ala Asp lie Pro Leu Thr Pro Ala 20 25 Gin Phe Ala Lys Ala Lys Thr Glu Asn Phe Asp Lys Lys Val lie Leu 40 Ser Asn Leu Asn Lys Pro His Ala Leu Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln 55 lle Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly Lys lle Leu Arg Val Asn Pro 70 75 Val Ser Gly Ser Ala Lys Thr Val Phe Gin Val Pro Glu lie Val Ser 85 90 Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu Gly Phe Ala Phe His Pro Asp 105 Phe Lys His Asn Pro Tyr Ile Tyr Ile Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro 120 Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn Gln Thr lie lie Arg Arg Tyr 135 140 Thr Tyr Asn Lys Thr Thr Asp Thr Phe Glu Lys Pro lie Asp Leu ile 145 150 155 Ala Giy Leu Pro Ser Ser Lys Asp His Gln Ser Gly Arg Leu Val Ile 165 170 Gly Pro Asp Gin Lys lie Tyr Tyr Thr lle Gly Asp Gin Gly Arg Asn 180 185 Gin Leu Ala Tyr Leu Phe Leu Ser Asn Gin Ala Gin His Thr Pro Thr 200 Gin Gin Glu Leu Asn Ser Lys Asp Tyr His Thr Tyr Met Gly Lys Val 215 Leu Arg Leu Asn Leu Asp Gly Ser !le Pro Lys Asp Asn Pro Ser Phe 225 230 235 240

```
(16)
                    Asn Gly Val Val Ser His Ile Tyr Thr Leu Gly His Arg Asn Pro Gin
                                    245
                    Gly Leu Ala Phe Ala Pro Asn Gly Lys Leu Leu Gln Ser Glu Gin Gly
                                                   265
                    Pro Asn Ser Asp Asp Glu lie Asn Leu Val Leu Lys Gly Gly Asn Tyr
                                                280
                    Gly Trp Pro Asn Val Ala Gly Tyr Lys Asp Asp Ser Gly Tyr Ala Tyr
                                            295
                    Ala Asn Tyr Ser Ala Ala Thr Asn Lys Ser Gin lie Lys Asp Leu Ala
                    305
                                        310
                                                           315
                    Gin Asn Gly ile Lys Vai Ala Thr Gly Vai Pro Val Thr Lys Glu Ser
                                    325
                                                       330
                    Glu Trp Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro Pro Leu Lys Thr Leu Tyr Thr
                                                   345
                    Val Gin Asp Thr Tyr Asn Tyr Asn Asp Pro Thr Cys Gly Glu Met Ala
                                               360
                    Tyr lie Cys Trp Pro Thr Val Ala Pro Ser Ser Ala Tyr Val Tyr Thr
                                            375
                    Gly Gly Lys Lys Ala Ile Pro Gly Trp Glu Asn Thr Leu Leu Yal Pro
                                        390
                                                           395
                    Ser Leu Lys Arg Gly Val lie Phe Arg lie Lys Leu Asp Pro Thr Tyr
                                                       410
                    Ser Thr Thr Leu Asp Asp Ala lle Pro Met Phe Lys Ser Asn Asn Arg
                                                   425
                    Tyr Arg Asp Val IIe Ala Ser Pro Glu Gly Asn Thr Leu Tyr Val Leu
                                               440
                                                                   445
                    Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gln Lys Asp Asp Gly Ser Val Thr His
                                            455
                                                               460
                    Thr Leu Glu Asn Pro Gly Ser Leu lie Lys Phe Thr Tyr Asn Gly Lys
                                        470
                                                           475
                                                                               480
【0088】配列番号:4
                                                        起源
配列の長さ:1443
                                                       生物名:アシネトバクター・バウマンニ(Acinetobacte
                                                       r baumannii )
                                                       株名: JCM6841
                    ATG AAT AAA CAT TTA TTA GCA AAA ATC ACT CTT TTA GGT GCT GCA CAA
```

トポロジー:直鎖状 配列の種類:ゲノムDNA

配列の型:核酸

Met Asn Lys His Leu Leu Ala Lys lie Thr Leu Leu Gly Ala Ala Gln 5 10 CTA TIT ACG TIT CAT ACG GCA TIT GCA GAT ATA CCT CTG ACA CCT GCT Leu Phe Thr Phe His Thr Ala Phe Ala Asp Ile Pro Leu Thr Pro Ala 2.5 CAG TTC GCA AAA GCG AAA ACA GAA AAT TTT GAT AAA AAA GTG ATT CTG 144 Gin Phe Ala Lys Ala Lys Thr Glu Asn Phe Asp Lys Lys Val lie Leu 40 TCC AAT TTA AAT AAA CCA CAT GCT TTG TTA TGG GGG CCA GAT AAT CAA 192 Ser Asn Leu Asn Lys Pro His Ala Leu Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln 50 55 60 ATT TGG TTA ACC GAA CGT GCA ACT GGC AAA ATT TTA AGA GTA AAT CCT 240 lle Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly Lys lle Leu Arg Val Asn Pro

```
32
   31
                                         75
 65
                     70
GTA TCT GGT AGC GCG AAA ACA GTA TTT CAG GTT CCT GAA ATT GTG AGT
Val Ser Gly Ser Ala Lys Thr Val Phe Gln Val Pro Glu ile Val Ser
                                     90
                 85
GAT GCT GAT GGG CAA AA! GGT TTG TTA GGT TTT GCT TTT CAT CCT GAC 336
Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu Gly Phe Ala Phe His Pro Asp
                                105
TIT AAA CAT AAC CCT TAT ATC TAT ATT TCA GGC ACT TTT AAA AAT CCA
Phe Lys His. Asn Pro Tyr Ile Tyr Ile Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro
                                                125
        115
                            120
AAA TCT ACA GAT AAA GAG TTA CCT AAT CAG ACA ATT ATT CGT AGA TAT
Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn Gin Thr Ile Ile Arg Arg Tyr
                        135
                                            140
ACC TAT AAT AAA ACT ACA GAT ACA TIT GAA AAG CCT ATT GAT TIG ATT
Thr Tyr Asn Lys Thr Thr Asp Thr Phe Glu Lys Pro ite Asp Leu ite
                                        155
                    150
GCA GGT TTA CCG TCA TCA AAA GAT CAT CAG TCT GGT CGT CTC GTT ATT
Ala Gly Leu Pro Ser Ser Lys Asp His Gln Ser Gly Arg Leu Val lie
                                    170
                165
GGT CCA GAC CAA AAA ATC TAC TAT ACG ATT GGT GAC CAA GGT CGT AAT 576
Gly Pro Asp Gin Lys lie Tyr Tyr Thr lie Gly Asp Gin Gly Arg Asn
                                185
            180
CAG TTA GCT TAT CTA TTC TTA TCG AAT CAG GCA CAG CAT ACT CCG ACT
Gin Leu Ala Tyr Leu Phe Leu Ser Asn Gin Ala Gin His Thr Pro Thr
                                                 205
                             200
        195
CAG CAA GAG CTC AAT AGT AAA GAC TAC CAT ACA TAT ATG GGT AAA GTA
Gin Gin Giu Leu Asn Ser Lys Asp Tyr His Thr Tyr Met Gly Lys Val
    210
                         215
                                             220
TTA CGC ITA AAT CTG GAC GGC AGT ATA CCT AAA GAC AAC CCA AGC TTT 720
Leu Arg Leu Asn Leu Asp Gly Ser Ile Pro Lys Asp Asn Pro Ser Phe
                                         235
                     230
AAC GGC GTA GTG AGT CAT ATC TAC ACT TTA GGG CAC CGT AAT CCA CAA 768
Asn Gly Val Val Ser His lle Tyr Thr Leu Gly His Arg Asn Pro Gln
                                     250
GGT TTA GCA TTT GCC CCA AAT GGA AAG CTT TTA CAA TCT GAG CAA GGG 816
Gly Leu Ala Phe Ala Pro Asn Gly Lys Leu Leu Gin Ser Glu Gin Gly
                                 265
 CCA AAT TCT GAT GAT GAA ATT AAC CTT GTA TTA AAA GGT GGT AAC TAT
 Pro Asn Ser Asp Asp Glu lie Asn Leu Val Leu Lys Gly Gly Asn Tyr
                             280
 GGC TGG CCA AAT GTA GCT GGT TAT AAA GAT GAC AGT GGT TAT GCC TAT 912
 Gly Trp Pro Asn Val Ala Gly Tyr Lys Asp Asp Ser Gly Tyr Ala Tyr
                         295
                                             300
 GCA AAC TAT TCG GCA GCA ACC AAT AAA TCA CAA ATT AAA GAT TTA GCT 960
 Ala Asn Tyr Ser Ala Ala Thr Asn Lys Ser Gin lie Lys Asp Leu Ala
                     310
                                         315
 CAA AAC GGG ATA AAA GTA GCA ACA GGT GTT CCT GTG ACT AAA GAG TCT 1008
 Gin Asn Gly lie Lys Val Ala Thr Gly Val Pro Val Thr Lys Glu Ser
                                     330
 GAA IGG ACT GGT AAA AAC TIT GTG CCA CCT TIG AAA ACT TIA TAT ACG 1056
```

```
Glu Trp Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro Pro Leu Lys Thr Leu Tyr Thr
                                345
            340
GTA CAA GAT ACC TAT AAC TAT AAT GAC CCT ACT TGT GGT GAG ATG GCA 1104
Val Gin Asp Thr Tyr Asn Tyr Asn Asp Pro Thr Cys Gly Glu Met Ala
                            360
        355
TAT ATT TGC TGG CCA ACG GTT GCA CCG TCA TCG GCA TAT GTA TAT ACG 1152
Tyr lie Cys Trp Pro Thr Val Ala Pro Ser Ser Ala Tyr Val Tyr Thr
                        375
GGA GGC AAA AAA GCG ATT CCA GGG TGG GAA AAT ACA TTA TTG GTC CCA 1200
Gly Gly Lys Lys Ala lie Pro Gly Trp Glu Asn Thr Leu Leu Val Pro
                                         395
                     390
 TCT TTA AAA CGT GGG GTG ATT TTC CGT ATT AAA TTG GAC CCG ACA TAT 1248
 Ser Leu Lys Arg Gly Val lie Phe Árg lie Lys Leu Asp Pro Thr Tyr
                                     410
                 405
 AGC ACG ACT TIG GAT GAT GCT ATC CCA ATG TIT AAA AGC AAT AAC CGT 1296
 Ser Thr Thr Leu Asp Asp Ala lie Pro Met Phe Lys Ser Asn Asn Arg
                                 425
             420
 TAT CGT GAT GTC ATC GCT AGT CCA GAA GGT AAT ACC TTA TAT GTG CTG 1344
 Tyr Arg Asp Vai lle Ala Ser Pro Glu Gly Asn Thr Leu Tyr Vai Leu
          435
  ACT GAT ACA GCG GGA AAT GTA CAA AAA GAT GAT GGT TCA GTC ACT CAT 1392
  Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gin Lys Asp Asp Gly Ser Val Thr His
                          455
      450
  ACT ITA GAG AAT CCC GGT TCT CTC ATT AAA TTT ACA TAT AAC GGT AAG 1440
  Thr Leu Glu Asn Pro Gly Ser Leu ile Lys Phe Thr Tyr Asn Gly Lys
                                          475
                      470
  465
                                                                  1443
  TAA
```

フロントページの続き

FΙ 識別記号 (51) Int. Cl. 6 1:19) C 1 2 R 1/21 (C12N 1:19) C 1 2 R ZNA (C12N 15/09 C12R 1:01) (72) 発明者 松下 一信 (12) 発明者 足立 収生 山口県山口市吉敷2645-27 山口県山口市芝崎町2番2-204